KOSLOVENSKA REPUBLIKA (19)

POPIS VYNÁLEZU 260755 K AUTORSKÉMU OSVEDČENIU

(51) Int. Cl.4 C 07 D 211/94



(22) Prihlásené 26 06 85 (21) (PV 4688-85)

(40) Zverejnené 15 06 88

(45) Vydané 15 05 89

THE BRITISH LIBRARY

18 JUL 1989 **SCIENCE REFERENCE AND**

INFORMATION SERVICE

GRAD PRO VYNÁLEZY A OBJEVY

Autor vynálezu

KARVAŠ MILAN ing. CSc., TOMA ŠTEFAN prof. RNDr. DrSc., BRATISLAVA, KALISKÁ VIERA RNDr., BANSKÁ BYSTRICA, DURMIS JULIUS ing. CSc., GÖGHOVÁ MARCELA RNDr. CSc., **BRATISLAVA**

(54) Spôsob prípravy 4-substituovaných-2,2,6,6-tetrametylpiperidín-N-oxylov

1

Riešenie sa týka spôsobu prípravy 4-substituovan ch-2,2,6,6-tetrametylpiperidin-N--oxylov oxidáciou 4-substituovaných-2,2,6,6--tetrametylpiperidinov peroxidom vodíka za pôsobenia ultrazvuku.

Spôsob je možné využiť v chemickom priemysle.

2

Vynález sa týka spôsobu prípravy 4-substituovaných-2,2,6,6-tetrametylpiperidín-N--oxylov všeobecného vzorca I

oxidáciou 4-substituovaných-2,2,6,6-tetrametylpiperidínov peroxidom vodíka za pôsobenia ultrazvuku. Uvedené zlúčeniny sa môžu použiť ako tepelné stabilizátory polyolefínov

Použitie, vlastnosti a syntéza nitroxylových radikálov je popísaná vo viacerých monografiách. Pri syntéze nitroxylových radikálov sa vychádza buď z hydroxylaminov, alebo sekundárnych amínov. Významné sú syntézy nitroxylových radikálov stéricky bránených amínov piperidínového, pyrolidínového, izoindolínového a najmä piperazínového typu oxidáciou peroxidom vodíka za katalýzy volframanu sodného [Sosnovski G., Konieczky M.: Z. Naturforsch. 318, 1776 [1976]]. Namiesto volframanu sodného možno tiež použiť kyslý uhličitan sodný, pričom reakcia sa uskutočňuje pri vyššej teplote v metanole s 10 % acetonitrilu (AO ZSSR číslo 391 137). Je známe tiež použitie peroxidu vodíka v prítomnosti kyseliny octovej, kyseliny trifluoroctovej, ceričitých solí, oxidu strieborného a alkalických roztokov.

Ako oxidačné činidlá sú popísané substituované perbenzoové kyseliny, dibenzoylperoxid, diterchutylperoxid, ozón aj oxid olovičité

Pri uvedených spôsoboch prípravy sa dosahujú výťažky pri pomerne dlhej reakčnej dobe (až niekoľko týždňov). Je to spôsobené nízkou reaktivitou východiskových amínov s vyššou relatívnou molekulovou hmotnosťou.

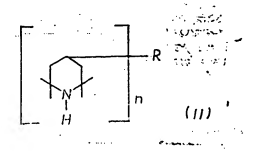
Zistilo sa, že uvedené nedostatky vo veľkej miere odstraňuje spôsob prípravy 4-substituovaných-2,2,6,6-tetrametylpiperidín-N--oxylov všeobecného vzorca I

$$\begin{bmatrix} & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & \\ & \\ & & \\ & \\ & \\ & & \\ & \\ & \\ & \\ &$$

v ktorom

n je celé číslo 1 alebo 2 a R, v prípade

keď $\mathbf{n}=1$, znamená hydroxylovú skupinu, aminoskupinu, skupinu všeobecného vzorca — OCOR¹, kde R¹ predstavuje alkyl s počtom 10 až 18 atómov uhlíka a v prípade, keď n sa rovná 2, R predstavuje bifunkčnú skupinu — OCO $(CH_2)_mCOO$ —, kde $\mathbf{m}=8$ oxidáciou 4-substituovaných-2,2,6,6-tetrametylpiperidínov všeobecného vzorca II



v ktorom

R a n majú už uvedený význam, peroxidom vodíka, prípadne v prostredí rozpúšťadla alebo vo vodnom roztoku za prítomnosti katalyzátora a Chelatónu 3 podľa vynálezu, ktorého podstata spočíva v tom, že na reakčnú zmes sa pôsobí ultrazvukom.

Hlavné výhody spôsobu prípravy podľa vynálezu spočívajú v skrátení reakčnej doby a vo zvýšení výťažkov.

Nasledujúce príklady ilustrujú, ale neobmedzujú predmet vynálezu.

Priklad 1

Príprava 2,2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxy-piperidín-N-oxylu (zlúč. A).

V 100 ml banke s plochým dnom sa v 40 mililitrov rozpúšťadla rozpustil 1 g (2,4 mm6lu) 2,2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidinu. K zmesi sa pridalo 0,05 g {0,15 milimólu) volframanu sodného (Na2WO4.2 H2O), $0.05 \text{ g} (1.4.10^{-4} \text{ molu}) \text{ Chelatonu 3 a 3 ml}$ 30 %-ného H2O2. Banka sa ponorila do ultrazvukovej čistiacej vane U COO 2 BM1 (20 kHz, 160 W) a reakčná zmes sa vystavila pôsobeniu ultrazvuku. Približne po 20 minútach teplota vody v ultrazvukovej vani dosiahla 50 ℃. Po zvolenom reakčnom čase rozpúšťadlo sa vákuove oddestilovalo, organický materiál sa vyextrahoval do benzénu. Po prefiltrovaní roztoku sa benzén vákuovo odparil a v odparku sa kalibračnou krivkou (EPR) stanovil obsah 2,2,6,6-tetrametyl-4--stearoyloxypiperidín-N-oxylu (výsledky sú uvedené v tabulke 1).

Produkt 2,2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidín-N-oxyl sa vyčistil chromatografiou na Al2O3, eluent benzén-petroléter. Po kryštalizácii (petroléter) sa získal produkt s t. t. 49 — 52 °C.

Analýza pre: | C27H52NO3 (M 438,7)

zistené: 3,24 % N, 74,18 % C, 12,02 % H.

Tabulka 1

Výsledky N-oxylácie 2,2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidínu (zlúč. A)

Rozpúšťadlo	Reakčná doba	Teplota kúpeľa	% N-oxylu	
CH3OH° CH3OH° CH3OH CH3OH°	20 h 20 h	50 °C 50 °C 50 °C 22 °C 22 °C 50 °C 50 °C	44 % 78 % 76 % 0 % 25 % 28 % 42,5 %	
CH3CN DMF ^b CH3CH2OH	20 h 20 h 20 h	50 ℃ 50 ℃	57 % 84 %	

a — po ukončení reakcie sa zmes zneutralizovala s K2CO3 a organický materiál sa vyextrahoval do éteru,

b — po ukončení reakcie sa zmes vyliala do vody a organický materiál sa vyextrahoval do éteru.

c — reakcia bez ultrazvuku s mechanickým miešaním,

d – pokus robený s 15 g navážkou východiskovej látky.

Priklad 2

The state of the s

Príprava 2,2,6,6-tetrametyl-4-hydroxypiperidin-N-oxylu (zlúč. B).

Do 50 ml banky s plochým dnom sa dalo 0,5 g (0,3 mm6lu) 2,2,6,6-tetrametyl-4-hydroxypiperidínu, 0,05 g $(1,5.10^{-4} \text{ mólu})$ volframanu sodného, 0,05 g $(1,4.10^{-4} \text{ mólu})$ Chelatónu 3, 3 ml H2O a 1 ml 30 %-ného H2O2. Banka sa ponorila do ultrazvukovej

čistiacej vane U COO 2BMI (20 kHz, 160 W) a reakčná zmes sa vystavila pôsobeniu ultrazvuku. Po ukončení reakcie sa reakčná zmes nasýtila s K2CO3 a produkt sa vyexpedoval do éteru. Po odparení éteru sa vo zvyšku stanovil obsah N-oxylu pomocou UV (kalibračná krivka), výsledky sú uvedené v tabuľke 2.

Po kryštalizácii (éter/hexén) sa získal produkt s t. t. 70 až 72°C.

Tabulka 2

Výsledky N-oxylácie zlůčenín B

Zlúčenina	Reakčná doba	Teplota kúpeľa	% N-oxylu
B ^c	30 minúť	22 ℃	50 %
B	30 minút	22 ℃	89 %

Priklad 3

Príprava 2,2,6,6-tetrametyl-4-aminopiperidín-N-oxylu (zlúč. C)

Do 50 ml banky s plochým dnom sa dalo 0,5 g (3 mmóly) 2,2,6,6-tetrametyl-amínopiperidínu, 0,02 g (6. 10^{-5} mólov) volframanu sodného, 0,02 g (5,4. 10^{-5} mólu) Chelatónu 3, 1 ml 30 %-ného H2O2 a 5 ml H2O. Ďalší postup ako v príklade 2.

Po kryštalizácii (hexán) sa získal produkt s t. t. 37°C.

Príklad 4

Príprava 4-lauryloxy-2,2,6,6-tetrametylpiperidínu-N-oxylu (zlúč. D)

Do reakcie sa vzalo 0,5 g $\{1,47.10^{-3} \text{ mó}\}$

lu) 4-lauryloxy-2,2,6,6-tetrametylpiperidínu, 0,02 g $(6.10^{-5} \text{ mólov})$ volframanu sodného, 0,02 g $(5,4.10^{-5} \text{ mólu})$ Chelatónu 3, 2 ml 30 %-ného H2O2 v 40 ml etanolu.

Postup ako v priklade 1.

Priklad 5

Príprava di-(2,2,6,6-tetrametyl-4-piperidyl)sebakát-N-oxylu (zlúč. E)

Do reakcie sa vzalo 0,5 g $\{1.10^{-3} \text{ mól}\}$ bis $\{2,2,6,6\text{-tetrametyl-4-piperidyl}\}$ sebakátu, 0,04 g $\{1,2.10^{-4} \text{ mólu}\}$ volframanu sodného, 0,04 g $\{1.10^{-4} \text{ mól}\}$ Chelatónu 3, 1 ml 30 percentého H2O2 v 20 ml etanolu. Postup ako v príklade 1.

Po kryštalizácii (hexán/CCl4) sa získal produkt s t. t. 120 až 124 °C.

Výsledky z príkladov 4 a 5 sú uvedené v tabuřke 3. Percentuálne zastúpenie N-oxy-

lov bolo stanovené kalibračnou krivkou pomocou EPR.

Tabulka 3

Výsledky N-oxylácie zlúčenín D a E

Zlúčenina	Rozpúšťadlo	Reakčná doba	Teplota kúpeľa	% N-oxylu
D	CH3CH2OH	20 h	50 ℃	68 %
D	CH3CH2OH	8 h	50 ℃	60 %
E	CH3CH2OH	13 h	50 ℃	37 %_

Poznámka:

Vo všetkých prípadoch okrem označenia c sa použil ultrazvuk ako v príklade 1.

Priklad 6

Príprava 2,2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidín-N-oxylu (zlúč. A)

Do reakcie sa vzalo 1 g (2,4 mmólu) 2,2,-6,6-tetrametyl-4-stearoylxypiperidínu, 0,05 g (0,15 mmólu) volframanu sodného 3 ml 30 percentného H2O2 v 40 ml etanolu.

Postup ako v priklade 1.

Priklad 7

Príprava 2,2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidín-N-oxylu (zlúč. A)

Do reakcie sa vzalo 1 g $\{2,4 \text{ mm6lu}\}$ 2,2,-6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidinu, 0,05 g $\{1,4\cdot10^{-4} \text{ m6lu}\}$ Chelatónu 3 a 3 ml 30 percentného H2O2 v 40 ml etanolu.

Postup ako v priklade 1.

Priklad 8

Príprava 2,2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidín-N-oxylu (zlúč. A) Do reakcie sa vzalo 1 g (2,4 mmólu) 2,2,-6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidínu a 3 ml 30 %-ného H2O2 v 30 ml etanolu.
Postup ako v príklade 1.

Priklad 9

Príprava 2,2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidín-N-oxylu (zlúč. A)

Do reakcie sa vzalo 0,5 g (1,2 mmólu) 2,-2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidínu, 0,1 gramu (0,94 mmólu) Na2CO3 a 3 ml 30 %-ného H2O2 v 10 ml etanolu.

Tabulka 4

Výsledky N-oxidácie 2,2,6,6-tetrametyl-4-stearoyloxypiperidínu za podmienok uvedených v príkladoch 6 — 9.

Priklad	Katalyzátor	Reakčná doba	Teplota kúpeľa	% N-oxylu
6. 7. 8. 9.	Na2WO4.2 H2O Chelaton 3 Na2CO3	20 h 20 h 20 h 20 h	50 ℃ 50 ℃ 50 ℃ 50 ℃	75 50 50 20

PREDMET VYNÁLEZU

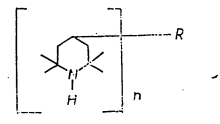
Spôsob prípravy 4-substituovaných 2,2,6,6-tetrametylpiperidín-N-oxylov všeobecného vzorca I

$$\begin{bmatrix} & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ &$$

v ktorom

n je celé číslo 1 alebo 2 a R, v prípade, keď n=1, znamená hydroxylovú skupinu, amínoskupinu, skupinu všeobecného vzorca —OCOR¹, kde R¹ predstavuje alkyl s počtom 10 až 18 atómov uhlíka a v prípade, keď n sa rovná 2, R predstavuje bifunkčnú skupinu —OCO $\{CH_2\}_mCOO$ —, kde m=8

oxidáciou 4-substituovaných-2,2,6,6-tetrametylpiperidínov všeobecného vzorca II



v ktorom

R a n majú už uvedený význam peroxidom vodíka, prípadne v prostredí rozpúšťadla alebo vo vodnom roztoku, prípadne za prítomnosti katalyzátora a Chelatónu 3, vyznačujúci sa tým, že na reakčnú zmes sa pôsobí ultrazvukom.